METHOD FOR REMOVING NITROGEN OXIDE FROM NITROGEN OXIDE-**CONTAINING GAS**

Patent number:

JP62097630

Publication date:

1987-05-07

Inventor:

INOUE AKIRA; others: 02

Applicant:

NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO LTD

Classification:

- international:

B01D53/36; B01D53/34

- european:

Application number:

JP19850236468 19851024

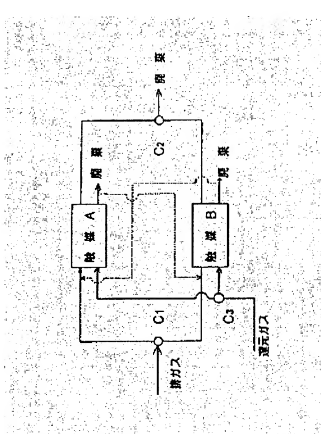
Priority number(s):

Abstract of **JP62097630**

PURPOSE: To efficiently remove NOx, by contacting NOx with a catalyst in the presence of O2 to oxidize and absorb the same by the catalyst and stopping the flowing of exhaust gas at the point of time when absorbing efficiency was lowered to contact the catalyst with a reducing agent to recover the oxidizing/

absorbing capacity thereof.

CONSTITUTION: NOx-containing exhaust gas is introduced into a catalyst A through a cock C1 to react NOx in exhaust gas in the catalyst in the coexistence of O2 to be absorbed by the catalyst. The exhaust gas is discarded into the atmosphere through a cock C2 while NOx is exhausted. At the point of time when the removing capacity of the catalyst was lowered, the cocks C1, C2 are changed over and exhaust gas is introduced into a catalyst B. During this time, reducing gas such as H2 is introduced into the catalyst A through a cock C3 to reduce NOx absorbed and oxidized in the catalyst. The treated gas issued from the catalyst A is discarded into the atmosphere but, when there is the unreacted reducing agent, the treated gas is introduced into the catalyst B to oxidize the reducing agent.



Data supplied from the **esp@cenet** database - Patent Abstracts of Japan

THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭62-97630

int Cl.

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和62年(1987)5月7日

B 01 D 53/36 53/34 $\begin{array}{ccc} 1 & 0 & 1 \\ 1 & 2 & 9 \end{array}$

Z-8516-4D A-8516-4D

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

49発明の名称

窒素酸化物含有ガスから窒素酸化物を除去する方法

②特 願 昭60-236468

②出 頭 昭60(1985)10月24日

の発明者 井

眀

枚方市伊加賀西町59-1

66発明者 三井

紀一郎

明石市王子2-6-11

⑫発 明 者 斉 藤 皓 -

上

姬路市八代富士才町782-18

⑪出 願 人 日本

日本触媒化学工業株式

大阪市東区高麗橋5丁目1番地

会社

四代 理 人 山口

꽤 男

明細

1. 発明の名称

窒素酸化物含有ガスから窒素酸化物を 除去する方法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 排ガス中の窒素酸化物を酸素存在下、触媒と接触せしめることにより触媒に酸化吸収せしめ、窒素酸化物を除去し、かつ触媒の窒素酸化物吸収効率が低下した時点で、排ガスの触媒上通過をとめ、選元剤を用いて接触処理することにより、触媒の酸化吸収能を再生させることを特徴とする窒素酸化物含有ガスから窒素酸化物を除去する方法。
 - (2) 排ガス中の窒素酸化物を酸素存在下、マンガン、鉄、コパルト、ニッケル、銅、銀、亜鉛、クロム、モリブデン、タングステン、パナジウム、ニオブ、タンタル、セリウム、ランタン、チタン、ジルコニウム、アルミニウム、ケイ索、スズ、鉛、リン、イオウ、マグネシウム、カルシウム、パリウム、ストロン

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、有害な窒素酸化物を含有するガス から窒素酸化物を除去する方法に関する。

(従来の技術)

排ガス中の窒素酸化物除去法としては、大別

特開昭62-97630 (2)

して吸着法、吸収法および接触還元法があるが、 このうち接触還元法が排ガス処理量が大きく、 かつ廃水処理も不用であり、技術的、経済的に も有利であるため、現在の脱硝技術の主流をな している。

この接触還元法には還元剤としてメタン、LPG、ガソリン、軽油、灯油等の炭化水紫、水素あるいは一酸化炭素を用いる非選択的接触還元法と還元剤としてアンモニアを用いる選択的接触還元法とがある。

前者の場合、酸素を含む排ガスには、酸素と反応するに十分な量の還元剤を投入し、窒素酸化物を選元する必要があるのに対して、後者の場合、高濃度の酸素を含む排ガスでも窒素酸化物を選択的に除去できる利点がある。

前者の非選択的接触還元法は内燃機関、主として自動車排ガスの窒素酸化物除去に用いられてかり、また、後者の選択的接触還元法は火力発電所などをはじめ各種工場の固定燃焼装置から排出される排ガスの窒素酸化物除去に用いら

る酸化吸収法と窒素酸化物を吸収し還元する遺 元吸収法とがあるが、酸化吸収法は、たとえば 次亜塩素酸ナトリウム、過酸化水素、重クロム 酸ナトリウムあるいは過マンガン酸カリウムな どの酸化剤を含むアルカリ性水溶液で吸収する 方法、他には、オゾンあるいは接触酸化などに より酸化した後でアルカリ水溶液で吸収する方 法、電子線照射により酸化した後アンモニアと 反応させ硝安で捕集する方法などである。また、 澄元吸収法は、たとえば亜硫酸ナトリウム、チ オ硫酸ナトリウム、硫化ナトリウムなどの還元 剤を含む水溶液に接触させ、窒素酸化物を窒素 に選元して除去する方法、他には窒素酸化物を 鉄の錯塩等で吸収し、共存する亜硫酸ガスで還 元しアルカリ水溶液で吸収する方法などである。 これらの吸収法はガス量が大きい排ガスの場合 には窒素酸化物の濃度が希薄をため吸収効率が 悪く、装置が大規模になるし、使用する酸化剤 あるいは還元剤が高価であるため経済上問題が あるし、さらに、吸収に用いた水溶液の廃水処 れている。

(発明が解決しようとする問題点)

しかしながら現在主流をなしている脱硝技術、 すなわち、接触還元法にも問題点がないわけで はない。

すなわち、非選択的接触還元法について登紀では、排ガス中の酸素濃度が高い場合、大なるの選元を経済的に問題にななるといてで、なるとなる。 で対するため経済的に問題にななって、ないでは、自動車等の窒素酸化物の移動発生には、対しては、自動車等の窒素酸化物の移動発生のに対して、変素酸化物の固定発生のでは、対して、窒素酸化物の固定を変更にあるというと次公害の問題があり、現在、は、のは、ないのは、は、の解決すべき問題点が残されているといえる。

一方、接触避元法以外の脱硝技術の主なもの は、吸収法と吸着法が知られている。

まず、吸収法は、窒素酸化物を酸化し吸収す

理あるいは副生する硝安の取扱いなどにも配慮 する必要がある。また、ガス量が少くない排ガスの場合あるいは移動発生原の場合などは大規 模な装置であることが問題となり、いずれの場 合も実用化に至つていない。

つぎに吸着法は、合成ゼオライト、活性にあるいはイオン交換樹脂などを吸着剤として用い、窒素酸化物を吸着除去するが、共存ガスたとえば硫黄化合物、水蒸気などの影響を受けやすく、わずかな使用時間では異ないの見離操作、脱離ガスの処理等を必要とすると、かつ一般に要置が大規模になるなどの関連が多く、プロセスの実用化には至つ、いずれの方法でも問題点は多い。

本発明は、上記の点に鑑み、移動発生源および固定発生源いずれの発生源にも対処できる実用的な新しい脱硝方法を提供するものである。 (問題点を解決するための手段)

特開昭62-97630 (3)

本発明の方法は、排ガス中の窒素酸化物を酸素存在下、触媒と接触させることにより触媒に酸化吸収力を除去し、かつ通常の吸収効率が低下した時点で、排ガスの通過をしない、環元剤を用いて接触処理することを特徴とり触媒の酸化物含有ガスから窒素酸化物を除去する方法である。

排ガス中の窒素酸化物を上述した従来のガス 吸着剤を用いて吸着せしめる場合、その吸着機 構は単純な物理的吸着であつて、吸着平衡のため、残留ガスの窒素酸化物濃度に限界があり、 また、温度、湿度、共存ガス等の環境条件の変 化に強く影響され、窒素酸化物の吸着能力が低 くなり、そのため大規模な装置を必要とする欠 点が指摘される。

それに対し本発明の第 1 の特徴は排ガス中の 翌素酸化物を酸素存在下触媒的に酸化吸収する ととにある。窒素酸化物を触媒反応的に酸化吸 収するために、窒素酸化物の吸着能は外部環境

本発明の方法では還元剤の消費量は触媒に吸収された窒素酸化物を還元除去するに必要な量であり、極めて少量であるため、経済上非常に有料である。かくして還元剤の消費が選択的である点で本発明の方法は選択的接触還元法に属す方法であると言える。

以下、本発明を詳細に説明する。 具体的な使用例を第1図に示した。

窒素酸化物含有排ガスをコックC1を経て、触 供 A に導入させ、排ガス中の窒素酸化物を共存 する酸素と触媒中で反応させ、触媒に吸収せし める。排ガスは触媒層で窒素酸化物を除去され、 コックC2を経て大気中に廃棄される。

触媒の除去能が低下した時点で、コック C1, C1を切り換え排ガスを触媒 B に 游入する。その間 触媒 A に水衆等を含む選元ガスをコック C, を経て済入し触媒中に酸化吸収された窒素酸化物を 選元せしめる。触媒 A を通過した処理ガスは大気中に廃棄されるか、あるいは処理ガス中に過

条件に比較的影響を受けにくく、かつ極めて希 海な濃度の窒素酸化物でも吸収除去することが 可能である。それ故に従来のガス吸稽剤を用い る方法に比べ、小規模な装置で排ガス処理が可 能となり、経済的にも有利である。

本発明者らの知見によれば、本発明における 窒素酸化物の吸収機構は、単なる物理的吸着で はなく、触媒と何らかの型で強く吸着した化学 的吸着であると思われる。

本発明の第2の特徴は除去効率の低下した触 媒を水素等の還元剤を用いて再生する点にある。

窒素酸化物を水素等の還元剤を用いて愛元する方法については非選択的接触還元法としては、 を発が排がス中に多量に存在した場合、酸素が排がス中に多量に存在した場合、酸素でするに十分を選元剤を投入し、窒素酸化を愛元するため、避元剤を多量に消費する段とでなる、非選択的接触激元法の使用は段素が共存しない場合か、あるいは、酸素の優ををした場合に限られていた。

問題になる場合は触媒 B に処理ガスを導入し、 避元剤を酸化せしめることも可能である。

第1図に示した具体例は一例であつて、 短期間で避元処理する場合は一層の触媒層で十分である。

触媒の形状として、ペレット状、パイプ状、 板状、格子状、リポン状、波板状、ドーナッ状、

特開昭62-97630 (4)

その他一体化成形されたもの等を適宜選ぶことができる。また、コージエライト、ムライトあるいはアルミナ等の格子状の担体および金網、板状等の金属基材上に触媒組成物を被覆せしめた触媒も好適に採用できる。

完成した触媒の物性については特に限定はないが、比表面積が大きい程好ましい。

本発明の方法で処理の対象となる排ガス組成としては、窒素酸化物 0.01~6.000 ppm、硫黄酸化物 0~2.500 ppm、酸素 0.1~21 容量 5、炭酸ガス1~15容量 5 および水蒸気1~15容量 5 のである。通常のポイラー排ガス、自動車排ガス、家庭用の暖房器具の排ガスは、この範囲に入るが、特に対象ガスを限定しない。次に処理温度は 150~800℃、特に200~700℃が好ましく、空間速度は 1.000~300,000 Hr⁻¹ 、 特に2000~100,000 Hr⁻¹ の範囲が好適である。

処理圧力は特に限定はないが、 0.0 1~10 kg/cal の範囲が好ましい。処理時間は排ガス中の登書

、 実施例 1

横125mm、桜125mm、長さ148mmのムライトハニカム(ピッチ4.16mm、肉厚0.45mm)に触媒物質として鉄-ストロンチウム複合酸化物(Sr, Fe₂O₃)の組成物粉末7.26gを担持して触媒を得た。

科られた触媒を350℃の溶融塩浴に浸漬されたステンレス製反応管に充填し、下記第1录に示す組成の排ガスを228 Ne/Hr の流速(空間速度10000 Hr⁻¹)で1時間導入し、反応温度と窒素酸化物の除去率(約)の関係を求めた。なお、窒素酸化物の分析は柳本製ケミルミ式CLD 7 S 型を使用した。

	第	1	
一酸化窒素	(NO)		5 0 0 ppm
二酸化 イオウ	(SO ₂)		5 0 ppm
飲素ガス	(O ₂)		5 容量多
二酸化炭素	(CO ₂)		10容量%
水	(H ₂ O)		10容量多
窒素ガス	(N ₂)		残り

酸化物磷度に関係するものであるため、特に限 定はない。

また、選元剤を用いる処理条件としては、排 ガスの種類、性状によつて異なるが、選元剤の 種類としては水素、アンモニア、一酸化炭素、 メタン等の炭化水素等の通常の選元剤が採用で きるが、取扱いや2次公害の点で水素が最も好 ましい。水素の場合、水の電気分解、メタノー ルのスチームリフォーム等で簡単に発生させて 使用することが可能であるからである。

還元剤の濃度は特に限定はないが、窒素等の不活性ガスで希釈して用いることもできる。次に還元温度は150~800℃、特に200~700℃が好ましく、空間速度は還元剤の濃度に関係するものであるが、10~100,000Hr⁻¹の範囲が好適である。処理時間は特に限定はないが、1分~1時間の範囲が好ましい。

以下に実施例を用いて本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定 されるものでない。

次に排ガスを止め選元ガス(水紫ガス1容量を 残り窒素ガス)を228Nℓ/Hrの流速で20分 間導入し、再び排ガスを導入した。この操作を 100回繰り返し行つたところガス温度350 ℃で窒素酸化物の平均除去率は80多で経時変 化はほとんど認められなかつた。また、還元ガ ス導入時、触媒通過後のガスを分析したところ 微量の窒素酸化物は含まれていたが、アンモニ アはいずれの場合にも検知されなかつた。

(発明の効果)

以上説明したように本発明の選素酸化物除去 方法については、下記に列記するように種々の 特徴を有するものである。

- (1) 従来法で対処できなかつた排ガス処理が可能となつた。例えば、多量の酸素を含む窒素酸化物の移動発生原からの排ガス処理、極めて希薄な窒素酸化物を含む排ガスの処理など。
- (2) 処理装置が大規模にならず、経済的である。
- (3) 窒素酸化物の還元剤が少量で処理できるので経済的である。

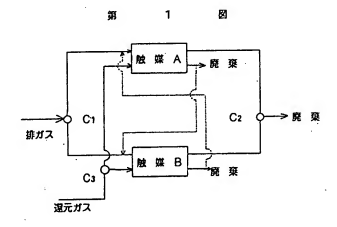
特開昭62-97630(5)

(4) 剛生物、廃水が出ないので、2次処理が不要である。

4. 図面の簡単な説明 第1図は本発明の一実施例を示すブロック図 である。

C₁, C₂, C₃ はガス流路を換える切り換えコックを表わす。

特許出顧人 日本触媒化学工業株式会社 代理人 山口 剛 男



THIS PAGE BLANK (USPTO)